

MÓDULO	MATERIA	CURSO	SEMESTRE	CRÉDITOS	TIPO
Farmacia y Tecnología Farmacéutica	Tecnología Farmacéutica III	4º	2º	6	Obligatoria
PROFESORES ⁽¹⁾			DIRECCIÓN COMPLETA DE CONTACTO PARA TUTORÍAS (Dirección postal, teléfono, correo electrónico, etc.)		
<ul style="list-style-type: none"> • Medina Pérez, María del Mar (D). • Hernández Benavides, Pablo José (D). • Cerezo González, María Pilar (C y E). • Clares Naveros, Beatriz (C). • Aguzzi, Carola (A y E). • García Villén, Fátima (A). 			Dpto. Farmacia y Tecnología Farmacéutica. Facultad de Farmacia. Universidad de Granada. Teléfono: 958243900. Correo electrónico: tecfarma@ugr.es		
			HORARIO DE TUTORÍAS Y/O ENLACE A LA PÁGINA WEB DONDE PUEDAN CONSULTARSE LOS HORARIOS DE TUTORÍAS ⁽¹⁾		
			Medina Pérez, M. Mar: martes y jueves (10,30-12,30 horas) y miércoles (10,30-11,30 horas y 12,30-13,30 horas). Hernández Benavides, Pablo J.: martes, miércoles y jueves (9,30-11,30 horas). Cerezo González, M. Pilar: lunes, miércoles y viernes (10,30-11,30 horas y 13.30-14,30 horas). Clares Naveros, Beatriz: lunes y martes (10,30-11,30 horas y 12,30-13,30 horas) y jueves (10,30-12,30 horas). Aguzzi, Carola: martes y jueves (11,30-14,30 horas). García Villén, Fátima: martes y jueves (10,30-13,30 horas). Página Web: http://www.ugr.es/~tecfarma/		

¹ Consulte posible actualización en Acceso Identificado > Aplicaciones > Ordenación Docente

(∞) Esta guía docente debe ser cumplimentada siguiendo la "Normativa de Evaluación y de Calificación de los estudiantes de la Universidad de Granada" ([http://secretariageneral.ugr.es/pages/normativa/fichasugr/ncg7121/!](http://secretariageneral.ugr.es/pages/normativa/fichasugr/ncg7121/))

GRADO EN EL QUE SE IMPARTE	OTROS GRADOS A LOS QUE SE PODRÍA OFERTAR
Grado en Farmacia	Cumplimentar con el texto correspondiente, si procede
PRERREQUISITOS Y/O RECOMENDACIONES (si procede)	
<ul style="list-style-type: none"> • Formación básica de Física y Química que documente sobre características y propiedades de los productos químicos, bases de los procesos físicos y fisicoquímicos necesarios en la secuencia de operaciones para la fabricación y control de medicamentos. • Estudio matemático-estadístico implicado en el proceso de fabricación del medicamento. • Formación básica sobre Farmacología para que, a través del conocimiento del lugar y forma de actuación y actividad farmacológico-terapéutica de los fármacos, se pueda elegir la vía de administración y formular la forma farmacéutica adecuada para cada principio activo y proceso patológico. • Biofarmacia y Farmacocinética que permita comprender los procesos que experimenta el fármaco en el organismo, aportando conocimientos para la elección y diseño de la forma farmacéutica más adecuada de un fármaco y de éste en su aplicación terapéutica. • Tecnología Farmacéutica I que aporte conocimientos de las bases científicas, técnicas y metodológicas de las operaciones básicas de la Tecnología Farmacéutica que adecuan la materia prima (fármacos y excipientes) al complejo proceso de elaboración de medicamentos. • Tecnología Farmacéutica II, parte primera del estudio de la fabricación de formas farmacéuticas (desarrollo, excipientes, envasado y control de las orales, rectales y vaginales). Algunos de estos contenidos son comunes para las formas farmacéuticas estudiadas en esta asignatura. 	
BREVE DESCRIPCIÓN DE CONTENIDOS (SEGÚN MEMORIA DE VERIFICACIÓN DEL GRADO)	
<p>Diseño, formulación y fabricación de medicamentos. Excipientes de medicamentos. Formas farmacéuticas o de dosificación. Formas farmacéuticas de liberación controlada. Operaciones específicas de producción de formas farmacéuticas. Materiales de envasado. Operaciones de acondicionamiento de medicamentos. Controles de materia prima de los medicamentos. Controles de productos intermedios. Análisis y control de medicamento terminado. Todo ello referido a los medicamentos que figuran en el Programa de la asignatura.</p>	
COMPETENCIAS GENERALES Y ESPECÍFICAS	
<p><u>COMPETENCIAS GENERALES:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • CG1: Identificar, diseñar, obtener, analizar, controlar y producir fármacos y medicamentos, así como otros productos y materias primas de interés sanitario de uso humano o veterinario. • CG3: Saber aplicar el método científico y adquirir habilidades en el manejo de la legislación, fuentes de información, bibliografía, elaboración de protocolos y demás aspectos que se consideran necesarios para el diseño y evaluación crítica de ensayos preclínicos y clínicos. • CG4: Diseñar, preparar, suministrar y dispensar medicamentos y otros productos de interés sanitario. • CG6: Promover el uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, así como adquirir conocimientos básicos en gestión clínica, economía de la salud y uso eficiente de los recursos sanitarios. • CG7: Identificar, evaluar y valorar los problemas relacionados con fármacos y medicamentos, así como participar en las actividades de farmacovigilancia. • CG13: Desarrollar habilidades de comunicación e información, tanto orales como escritas, para tratar con pacientes y usuarios del centro donde desempeñe su actividad profesional. Promover las capacidades de trabajo y colaboración en equipos multidisciplinares y las relacionadas con otros profesionales sanitarios. • CG15: Reconocer las propias limitaciones y la necesidad de mantener y actualizar la competencia profesional, prestando especial importancia al autoaprendizaje de nuevos conocimientos basándose en la evidencia científica disponible. 	



COMPETENCIAS ESPECÍFICAS:

- CE05: Conocer las características físico-químicas de las sustancias utilizadas para la fabricación de los medicamentos.
- CE27: Diseñar, optimizar y elaborar las formas farmacéuticas garantizando su calidad, incluyendo la formulación y control de calidad de medicamentos, el desarrollo de fórmulas magistrales y preparados oficinales.

PARTE DE LOS CONTENIDOS de:

- CE01: Identificar, diseñar, obtener, analizar y producir principios activos, fármacos y otros productos y materiales de interés sanitario.
- CE09: Conocer el origen, naturaleza, diseño, obtención, análisis y control de medicamentos y productos sanitarios.
- CE28: Aplicar el control de calidad de productos sanitarios, dermofarmacéuticos y cosméticos y materiales de acondicionamiento.
- CE31: Conocer las propiedades físico-químicas y biofarmacéuticas de los principios activos y excipientes así como las posibles interacciones entre ambos.
- CE32: Conocer la estabilidad de los principios activos y formas farmacéuticas así como los métodos de estudio.
- CE33: Conocer las operaciones básicas y procesos tecnológicos relacionados con la elaboración y control de medicamentos.
- CE41: Promover el uso racional del medicamento y productos sanitarios.

OBJETIVOS (EXPRESADOS COMO RESULTADOS ESPERABLES DE LA ENSEÑANZA)

Se pretende proporcionar al alumno las bases científicas, técnicas y metodológicas sobre:

- Diseño, formulación y fabricación de medicamentos (magistrales, magistrales tipificados, oficinales e industriales).
- Componentes del medicamento.
- Tipos, propiedades, características y manejo de excipientes.
- Operaciones que comportan el proceso de elaboración de las formas de dosificación.
- Operaciones de envasado y acondicionamiento de medicamentos.
- Análisis de la materia prima implicada en la fabricación de medicamentos.
- Controles requeridos en materiales, productos intermedios y productos terminados.
- Importancia de los criterios de calidad y los sistemas de garantía de calidad en la elaboración de medicamentos.
- Requisitos, aspectos formales y legales relacionados con los componentes del medicamento, el proceso de fabricación y el medicamento terminado.

TEMARIO DETALLADO DE LA ASIGNATURA

TEMARIO TEÓRICO:

UNIDAD DIDÁCTICA 1. FORMAS FARMACÉUTICAS DE ADMINISTRACIÓN SOBRE PIEL Y MUCOSAS.

Lección 1. Aspectos generales y clasificación de las formas de administración cutánea. Formas farmacéuticas **semisólidas cutáneas**. Aspectos generales. Clasificación (2 horas).

Lección 2. Excipientes y bases de formas farmacéuticas semisólidas cutáneas: requisitos, tipos. Excipientes lipofílicos. Bases de absorción anhidras. Bases autoemulsionables. Formulación y elaboración (3 horas).

Lección 3. Excipientes emulsionados: emulsiones A/O, emulsiones silicónicas y emulsiones O/A. Geles. Pastas. Formulación y elaboración (3 horas).

Lección 4. Dispositivos de preparación y homogeneización de formas farmacéuticas semisólidas cutáneas. Formas farmacéuticas **líquidas** de aplicación cutánea. Otras formas de aplicación cutánea. Envasado y acondicionamiento de formas farmacéuticas cutáneas. Ensayos y control de formas farmacéuticas cutáneas (2 horas).



Lección 5. Formas de liberación modificada. Sistemas terapéuticos transdérmicos: matriciales, reservorio, mixtos y otros. Envasado. Ensayos y control (2 horas).

UNIDAD DIDÁCTICA 2. FORMAS FARMACÉUTICAS ESTÉRILES (ADMINISTRACIÓN PARENTERAL Y OFTÁLMICA).

Lección 6. FORMAS FARMACÉUTICAS DE ADMINISTRACIÓN PARENTERAL. Aspectos generales, tipos y requisitos. Isotonía e isoosmía. Ajuste de pH. Limpidez soluciones parenterales. Pirógenos. Esterilidad de los preparados parenterales (4 horas).

Lección 7. Formas farmacéuticas parenterales líquidas. Componentes. Vehículos. Tipos y requisitos. Otros componentes de la formulación (3 horas).

Lección 8. Recipientes para formas farmacéuticas parenterales. Materiales de envases inyectables: vidrio, plásticos y elastómeros. Tipos de envases: ampollas, viales, frascos, cartuchos, jeringas precargadas y otros sistemas de envasado para vía parenteral (3 horas).

Lección 9. Preparación de formas farmacéuticas parenterales líquidas. Preparaciones inyectables: soluciones, suspensiones y emulsiones. Preparaciones para perfusión. Concentrados para preparaciones parenterales (2 horas).

Lección 10. Llenado y dosificación de formas farmacéuticas parenterales líquidas. Operaciones previas del material de envasado. Llenado y cerrado: procedimientos y dispositivos. Esterilización. Polvos y liofilizados para preparaciones parenterales. Ensayos y control de formas parenterales (2 horas).

Lección 11. FORMAS FARMACÉUTICAS PARENTERALES DE LIBERACIÓN MODIFICADA. Procedimientos clásicos de control de la liberación. Dispositivos para la administración parenteral de fármacos. Implantes (1 hora).

Lección 12. SISTEMAS DE TRANSPORTE Y LIBERACIÓN DE FÁRMACOS. Objetivos y clasificación. Micro y nanotecnología en la fabricación de medicamentos. Vectorización. **LIPOSOMAS. MICROPARTÍCULAS. NANOPARTÍCULAS. PORTADORES BIOLÓGICOS** (2 horas).

Lección 13. FORMAS FARMACÉUTICAS DE ADMINISTRACIÓN OFTÁLMICA. COLIRIOS. Requisitos. Componentes: vehículos acuosos, sustancias auxiliares. Soluciones y suspensiones oftálmicas. Baños oculares. Polvos para dispersión extemporánea. Lágrimas artificiales (1 hora).

Lección 14. FORMAS SEMISÓLIDAS OFTÁLMICAS. Tipos. Excipientes. Técnicas de preparación. Formas de liberación modificada. Envasado y acondicionamiento de formas oftálmicas. Ensayos y control de formas oftálmicas (1 hora).

UNIDAD DIDÁCTICA 3. FORMAS FARMACÉUTICAS DE ADMINISTRACIÓN POR VÍA PULMONAR. SISTEMAS AEROSOLIZADOS.

Lección 15. Aerosoles presurizados. Aerosoles para inhalación y para otras vías de administración. Componentes de un sistema aerosol. Propulsores: gases licuados y gases comprimidos. Concentrado. Formulación de los concentrados: soluciones, suspensiones, emulsiones y espumas (3 horas).

Lección 16. Recipientes. Válvula: normal y dosificadora. Pulsadores y aplicadores. Espaciadores. Métodos de llenado y dosificación de aerosoles. Ensayos y control de aerosoles presurizados (2 horas).

Lección 17. Aerosoles no presurizados. Inhaladores, Nebulizadores. Inhaladores de polvo seco. Formulación. Dosificación y dispositivos para inhalación de polvo: en cápsula, en alvéolos, en dispositivos multidosis. Ensayos y control de aerosoles no presurizados (3 horas).

UNIDAD DIDÁCTICA 4. FORMAS FARMACÉUTICAS DE ADMINISTRACIÓN NASAL Y ÓTICA.

Lección 18. Formas farmacéuticas de administración **NASAL**. Formas farmacéuticas líquidas nasales. Requisitos: isotonía, pH, viscosidad. Vehículos acuosos. Técnicas de preparación. Polvos para administración nasal. Pomadas nasales. Formas farmacéuticas de administración **ÓTICA**. Formas farmacéuticas líquidas óticas. Otras formas óticas. Envasado y acondicionamiento de formas farmacéuticas nasales y óticas. Ensayos y control de formas farmacéuticas nasales y óticas (3 horas).



UNIDAD DIDÁCTICA 5. ACONDICIONAMIENTO DE FORMAS FARMACÉUTICAS.

Lección 19. ACONDICIONAMIENTO de formas farmacéuticas. Materiales para envasado y acondicionamiento. Envasado en múltiples unidades, envasado unitario y envase clínico. Frascos, cajas, tubos, entre bandas, blíster, bolsas (3 horas).

TEMARIO PRÁCTICO:

1. FORMULACIÓN MAGISTRAL Y OFICINAL.

1. 1. FORMAS FARMACÉUTICAS SEMISÓLIDAS DE APLICACIÓN CUTÁNEA.

- Pomadas hidrófilas y lipófilas, bases de absorción, excipientes autoemulsionables.
- Cremas O/A, A/O, A/S.
- Geles.
- Pastas dérmicas.
- Champú medicamentoso.

2. **PLANTA PILOTO DE FABRICACION DE MEDICAMENTOS.** Explicación "in situ" y/o demostración práctica del funcionamiento de dispositivos de fabricación y control de medicamentos de la dotación del Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica.

Elaboración, envasado y control de formas farmacéuticas semisólidas.

BIBLIOGRAFÍA

BIBLIOGRAFÍA FUNDAMENTAL:

- **Am ENDE, D.J. Ed. Chemical Engineering in the Pharmaceutical Industry. R&D Manufacturing.** Wiley and Suns Inc. Publication. New Jersey, 2011.
- **ANSEL H.C., POPOVICH N.G. and ALLEN L.V. Pharmaceutical Dosage Forms and Drug Delivery Systems. 6ª Ed.** Williams & Wilkins. London, 2005.
- **AULTON, M.E. Farmacia. La Ciencia del Diseño de las Formas Farmacéuticas** (Traducción de la 2ª Ed.). Elsevier, 2004.
- **AULTON, M.E. Pharmaceuticals: The Design and Manufacture of Medicines.** Third and Fourth Edition. Churchill Livingstone. Elsevier. Philadelphia, 2007 and 2013.
- **BANKER, G.S. and RHODES C.T. Modern Pharmaceutics, 4ª ed.** Ed. Marcel & Dekker, Inc. New York, 2002.
- **COLOMBO, P., CATELLANI, P.L., GAZZANIGA, A., MENEGATTI, E., VIDALE, E. Principi di Tecnologia Pharmaceutiche.** Casa Editrice Ambrosiana. Bologna, 2004.
- **FAULI, C. Tratado de Farmacia Galénica.** Luzán, S.A. de Ediciones. Madrid. 1993.
- **HELMAN, J. Farmacotecnia Teórica y Práctica.** Vol. I-VII. Compañía Editorial Continental, S.A. México. 1980-1982.
- **LACHMAN, L. LIEBERMAN, H.A. and KANING, J.L. The Theory and Practice of Industrial Pharmacy, 3ªed.** Lea & Febiger. Philadelphia, 1986.
- **LE HIR, A. Farmacia Galénica.** 7ª Ed. Masson. París, 1997.
- **LOZANO, M.C., CÓRDOBA, D. y CÓRDOBA, M. Manual de Tecnología Farmacéutica.** Elsevier España, S.L. Barcelona, 2012.
- **MARTÍNEZ PACHECO, R. Ed. Tratado de Tecnología Farmacéutica Volumen 1. Sistemas Farmacéuticos.** Editorial Síntesis, 2016.



- **MARTÍNEZ PACHECO, R. Ed. Tratado de Tecnología Farmacéutica Volumen 2. Operaciones Básicas.** Editorial Síntesis, 2016.
- **MARTÍNEZ PACHECO, R. Ed. Tratado de Tecnología Farmacéutica Volumen 3. Formas de Dosificación.** Editorial Síntesis, 2017.
- **NOGUEIRA, L. CORREIA, A., MORGADO, R. y SOUSA, J. Tecnología Farmacéutica. Vol. 1,2 y 3.** Fundação Calouste Gulbenkian. Lisboa, 2011, 2011 y 2012.
- **OSOL, A. (Ed.). Remington, Farmacia.** 21ª ed. Vol. 1, 2. Ed. Médica Panamericana. Buenos Aires, 2005.
- **RATHBONE, M.J., HADGRAFT, J., ROBERTS, M.S. and LANE, M.E. Modified-release Drug Delivery Technology. Vol. 1-2.** Ed. Informa Healthcare. New York, 2008.
- **SANTOS, B. y GUERRERO, M.D. Administración de Medicamentos. Teoría y Práctica.** Ed. Díaz de Santos, S.A. Madrid, 1994.
- **SWARBRICK, L. Encyclopedia of Pharmaceutical Technology. 3ª Ed. Vol 1-6.** Ed. Informa Healthcare, USA Inc., 2007.
- **VILA, J.L. Ed. Nanotecnología Farmacéutica. Realidades y Propiedades Farmacoterapéuticas.** Instituto de España. Real Academia Nacional de Farmacia. Monografía XXVIII. Madrid, 2009.
- **VILA, J.L. Tecnología Farmacéutica.** Vol. 1 y 2. Ed. Síntesis. Madrid, 1997.
- **Real Farmacopea Española.** Ministerio de Sanidad y Consumo. 5ª edición, 2015 (edición electrónica).
- **Formulario Nacional.** Ministerio de Sanidad y Consumo. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. 2ª Edición, 2015 (edición electrónica).
- **Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios** (BOE nº 178, de 27 de julio de 2006).
- **Ley 10/2013, de 24 de julio, por la que se modifica la Ley 29/2006, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios** (BOE nº 177, de 25 de julio de 2013).
- **Normas de Correcta Fabricación de medicamentos de uso humano y medicamentos veterinarios.** 3ª Ed. Editorial BOE, 2008.
- **Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de formulas magistrales y preparados oficinales** (BOE nº 65, de 16 de marzo de 2001).
- **Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.** (BOE nº 267, de 7 de noviembre de 2007).
- **Real Decreto 686/2013, de 16 de septiembre, por el que se modifica el Real Decreto 1345/2007 por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.** (BOE nº 223, de 17 de septiembre de 2013).

BIBLIOGRAFÍA COMPLEMENTARIA:

- **LIEBERMAN, H .A.**
Pharmaceutical Dosage Forms. Vol. 1 y 2: Disperse Systems. 1996, 1989.
Pharmaceutical Dosage Forms. Vol. 1 y 2: Parenteral Medications. 1992, 1993.
Marcel Dekker, Inc. New York.
- **NIAZI S.K. Handbook of Pharmaceutical Manufacturing Formulations. Vol. 1-5.** CRC Press. Boca Raton, 2001.



- **ROWE, R.C., SHESKEY P.J. and WELLER P.J. Handbook of Pharmaceutical Excipients.** 4ª Ed. American Pharmaceutical Association. Washington, 2003.
- **SALAZAR, R. Análisis y Control de Medicamentos.** Romagraf S.A. Barcelona, 2005.
- **SALAZAR, R. Calificación y Validación. Elementos Básicos de la Calidad y Productividad Industrial.** Romagraf S.A. Barcelona, 2007.
- **SWARBRICK, L. and BOYLAN, J.C. Encyclopedia of Pharmaceutical Technology. 1ª Ed. Vol.: 1-20.** Marcel Dekker, Inc. New York and Basel, 1988-2005.

ENLACES RECOMENDADOS

Cumplimentar con el texto correspondiente en cada caso

METODOLOGÍA DOCENTE

1. TEÓRICA:

- **Clase magistral** como base de la enseñanza presencial, porque es el único método que permite abarcar mayor contenido del programa en el escaso número de horas adscrito a esta asignatura. Es un procedimiento didáctico que estimula al estudio y conocimiento integral de la disciplina. Estas clases se apoyarán con diferentes recursos docentes como presentaciones con ordenador.
- **Seminarios.**

2. PRÁCTICA:

Clases prácticas que incluyen:

- Prácticas de laboratorio de **asistencia obligatoria** desarrolladas en los laboratorios de la Planta Piloto con explicación y ejecución de fórmulas magistrales y oficinales.
- Explicación y demostración práctica del funcionamiento de dispositivos de fabricación y control de medicamentos disponibles en el Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica.

EVALUACIÓN (INSTRUMENTOS DE EVALUACIÓN, CRITERIOS DE EVALUACIÓN Y PORCENTAJE SOBRE LA CALIFICACIÓN FINAL, ETC.)

EVALUACIÓN CONTINUA.

Calificación final: La calificación final del alumno será el compendio de la labor realizada durante el curso en las actividades programadas, no pudiendo superar la asignatura sin haber demostrado un nivel suficiente de conocimientos en las pruebas escritas:

A) PRÁCTICAS DE LABORATORIO:

La docencia práctica estará estructurada en 5 sesiones presenciales obligatorias, con una duración total de 15 horas. Dado el carácter sanitario de las mismas, su realización completa será **obligatoria para cualquier tipo de modalidad de evaluación a la que se acoja el alumno** (evaluación continua o evaluación única final).



Valoración de las prácticas:

1. Actitud en el desarrollo de las prácticas y aptitud en la ejecución de las técnicas de fabricación de medicamentos.
2. Memoria obligatoria sobre el contenido de las prácticas y los resultados obtenidos.
3. Examen en el laboratorio: elaborar una fórmula magistral u oficial de entre las realizadas en las clases prácticas y contestar, por escrito, a cuestiones relacionadas con ellas.

Será necesario realizar y aprobar la docencia práctica con una nota mínima de 5 sobre 10, como requisito previo para aprobar la asignatura.

Se contempla un **examen de recuperación** para aquellos alumnos que, habiendo realizado la docencia práctica, no hayan superado la evaluación en su turno correspondiente.

B) EXÁMENES DE TEORÍA:

Se realizarán pruebas escritas (controles) sobre los contenidos del programa teórico. Los temas serán elegidos de forma que el alumno pueda demostrar los conocimientos adquiridos durante el curso a través de la docencia presencial y estudio personal. Consistirán en preguntas de desarrollo de distinta extensión, donde el alumno debe demostrar un conocimiento homogéneo de toda la asignatura.

La superación de cualquiera de las pruebas no se logrará sin un conocimiento uniforme y equilibrado de toda la materia que incluya:

- Control eliminatorio con calificación cercana al notable: 11 de marzo de 2019.
- Control final: 19 de mayo de 2019.
- Convocatoria extraordinaria: 18 de junio de 2018.
- Convocatoria especial de finalización de estudios: 7 de noviembre de 2018.

CALIFICACIÓN FINAL PARA EVALUACIÓN CONTÍNUA. PORCENTAJES.

Para alumnos que hayan eliminado en el control eliminatorio:

- Control eliminatorio con calificación cercana al notable: 40%.
- Control final (resto de la materia): 45%.
- Clases prácticas: 10%.
- Monitor de prácticas y otras actividades relacionadas con la asignatura: 5%.

Para aplicar los porcentajes anteriores, se ha de alcanzar una nota mínima de 5 en todos los controles.

En el caso de que el alumno no elimine o no se presente al control eliminatorio, los porcentajes serán los siguientes:

- Control eliminatorio con calificación cercana al notable: 15%.
- Control final (toda la asignatura): 70%.
- Clases Prácticas: 10%.
- Otras actividades (asistencia a clase, monitor de prácticas): 5%

Para aplicar los porcentajes anteriores, se ha de alcanzar una nota mínima de 5 en todos los controles.

DESCRIPCIÓN DE LAS PRUEBAS QUE FORMARÁN PARTE DE LA EVALUACIÓN ÚNICA FINAL ESTABLECIDA EN LA "NORMATIVA DE EVALUACIÓN Y DE CALIFICACIÓN DE LOS ESTUDIANTES DE LA



UNIVERSIDAD DE GRANADA”

Para aquellos estudiantes que, acogiéndose a la normativa de la Universidad de Granada, soliciten una evaluación única final tendrán que:

- **Solicitar a la Dirección del Departamento dicha evaluación única final**, a través del procedimiento electrónico, **en las dos primeras semanas de impartición de la asignatura, o en las dos semanas siguientes a su matriculación si ésta se ha producido con posterioridad al inicio de la asignatura**, alegando y acreditando las razones que le asisten para no poder seguir el sistema de evaluación continua.
- **Realizar obligatoriamente y aprobar la docencia práctica** con una nota mínima de 5, **imprescindible** para presentarse al examen final del programa teórico.
- Realizar un **examen final** sobre la materia del **programa teórico**, cuya **calificación** ha de ser igual o superior a **5 sobre 10 para superar la asignatura**, habiendo contestado suficientemente a todas las cuestiones planteadas.

INFORMACIÓN ADICIONAL

Cumplimentar con el texto correspondiente en cada caso

